Family list
1 family member for:
JP63088564
Derived from 1 application.

DEVELOPER COMPOSITION
Publication info: JP63088564 A - 1988-04-19

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

ACTORUM DEREN TO ALL MANY

DEVELOPER COMPOSITION

Patent number:

JP63088564

Publication date:

1988-04-19

Inventor:

HASHIMOTO TAKESHI; AKAGI HIDEYUKI; MARUTA

MASAYUKI; SOYAMA HIDEHIKO; SAITO SUSUMU

Applicant:

FUJI XEROX CO LTD

Classification:

- international:

G03G9/08

- european:

G03G9/087H3

Application number: JP19860233271 19861002

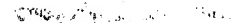
Priority number(s): JP19860233271 19861002

Report a data error here

Abstract of JP63088564

PURPOSE:To improve the environmental stability and stability with lapse of time of the electric charge of a toner by incorporating a high-polymer material having a sulfonic group bonded to an arom. ring into the titled compsn. CONSTITUTION:The high-polymer material having the sulfonic acid base bonded to the arom. ring is used in the developer compsn. prepd. by using a coloring agent and binder resin as essential components. The high-polymer material having the sulfonic acid base bonded to the arom. ring signifies the polymer having the group in which the sulfonic acid group bonded directly to the arom. ring such as benzene ring and naphthalene ring takes the form of a salt by neutralizing with a cationic component. The cation of the cationic component is exemplified by univalent or polyvalent metal cations such as Na<+>, K<+>, Li<+>, Ca<2+>, Mg<2+> and Al<3+>, ammonium ion, alkyl ammonium ion, pyridinium ion, quinolinium ion, imidazolium ion, etc. The developer compsn. having the excellent environmental stability and stability with lapse of time of the electric charge of the toner is thereby obtd.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



⑨日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-88564

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和63年(1988) 4月19日

G 03 G 9/08

3 4 6

7265-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

の発明の名称 現像剤組成物

②特 願 昭61-233271

健

②出 願 昭61(1986)10月2日

砂発 明 者 橋 本

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社

竹松事業所内

⑫発 明 者 赤 木 秀 行

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロツクス株式会社

竹松事業所内

⑫発 明 者 丸 田 将 幸

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社

竹松事業所内

⑩出 願 人 富士ゼロツクス株式会

株式会 東京都港区赤坂3丁目3番5号

社

最終頁に続く

20代 理 人

明細實

弁理士 渡 部

 発明の名称 現像剤組成物

2. 特許請求の範囲

着色剤と結婚樹脂とを主成分としてなる現像剤 相成物において、芳香環に結合したスルホン酸塩 基を有する高分子物質を含有することを特徴とす る現像剤組成物。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、電子写真、静電記録等における電気 的潜像や電気信号を可視化する現像削組成物に関 し、特に、負帯電性、現像性、転写性に優れた現 像剤組成物に関する。

従来の技術

現像剤(トナー)に電荷を付与する方法として

は、摩擦、接触帯電法、イオン照射法、導電性を 利用した静電誘導法、電荷注入法等、各種の方法 が知られているが、最も利用しやすく、また、広 く用いられているのが摩擦、あるいは接触帯電法 である。

この場合に用いる現像剤としてトナーに電荷を付与するため、トナーと逆極性に帯電するキャリア粒子をトナーと混合する二成分現像剤のほか、 帯電プレードや帯電ロール等とトナーの摩擦帯電を利用したり、トナー相互の摩擦帯電を用いる一成分現像剤が知られている。

この様な接触帯電、摩擦帯電でトナーを帯電する場合、トナー側、或いはキャリア、プレード等の電荷付与材料側に、電子供与性の物質、あるいは電子吸引性の物質を添加し、帯電性制御を行う必要がある。摩擦帯電現像は複雑であり、その機構は必ずしも明らかでないが、一般に電子供与性物質は、正に、電子吸引性物質は負に帯電する。

従来、トナーの帯電制御を行うためには、

(i).トナー中、或いはトナー粒子表面に、染顔

料、界面活性剤、無機粉末等を添加混合する、

(ii)結着樹脂として一〇〇〇H、一〇N、

-CI 等のハロゲン、 $-NO_2$ 、 $-NH_2$ 等の官能基を有する樹脂状物質を用いる、

という手段がとられていた。

発明が解決しようとする問題点

しかしながら、これらの手段によっては、トナー帯電性の経時安定性、環境安定性の制御には成功しておらず、満足できるレベルに達していない。また、カラーに使える無色もしくは淡色の帯電制御剤も充分なものは知られていない。

したがって、本発明の目的は、トナー帯電の 上りが早い現像剤組成物を提供すること、トナー帯電 の帯電量の制御が可能で電荷分布がシャー現像 の帯電域物を提供すること、トナー帯電の物を 提供すること、トナー帯電の物を を関係した現像を を関係したがって、 現像性、 転の を関係したがった。 ののでは、 のののでは、 ののののでは、 ののののでは、 のののでは、 ののののでは、 のののでは、 ののでは、

よい。

まれらの高分子をは、 ラン 単独 重合体、 ランダ合体、 ランダ合体、 ク共のの高分子をは、 クサル では、 クリカののでは、 ののでは、 ののでは、

本発明における上記高分子物質は、目的に応じて任意の分子量のものが用いられるが、ガラス転移温度 T g ≥ 50℃で、数平均分子量M n ≤ 10,000のものが有利に使用される。

また、芳香環に結合したスルホン酸塩基の濃度

現像剤組成物を提供することにある。 問題点を解決するための手段及び作用

本発明の上記目的は、着色剤及び結着樹脂を主成分としてなる現像剤組成物において、芳香環に結合したスルホン酸塩基を有する高分子物質を使用することにより達成された。

本発明において用いる芳香環に結合したスルホン酸塩基を有する高分子物質としては、ベンゼン環、ナフタリン環などの芳香環に直接結合したスルホン酸基が、カチオン性成分と中和してカチオンとは成分のカチオンとしては、Na+、K+、Li+、Zn²+、Mg²+、Al³+等の一個又は多価の金属カチオン、ピリジニウムイオン、イミダソリウムイオン、キノリニウムイオン、イミダソリウムイオン等があげられる。

本発明における芳香環に結合したスルホン酸塩 基におけるカチオン成分は、一種である必要はな く、二種以上のカチオン成分が用いられていても

は、トナー結婚樹脂全量に対して、芳香環に結合したスルホン酸塩基を有する単量体単位をベースとしたモル濃度で、約0.01モル%~約10モル%、好ましくは、約0.1モル%~5モル%であるのが好ましい。

本発明における上記高分子物質は、結着樹脂として、それ自体単独で用いてもよく、また他のポリマーと混合して用いてもよい。混合する場合は、溶融混合、溶液混合、共存重合、エマルション混合など、種々の方法が適用できる。

他の結婚樹脂としては、スチレン系、アクリル系、オレフィン系、ポリエステル、エポキシ、ポリカーボネート、ポリアミド、ポリウレタン、シリコーン系、フッ素系、石油樹脂等任意のものが使用できる。

本発明の現像剤組成物において、着色剤その他の成分としては公知のものが使用できる。例えば、 着色剤としては、カーボンブラック、シアン、マ ゼンタ、イエローカラー等の染料及び質料が使用 でき、その他フェライト等の磁性体、導電性調整 削、金属酸化物等の無機物、補強充塡剤、酸化防止 止剤等を含ませることができる。また公知の帯電 制御剤を併用してもよい。

本発明の現像剤組成物は、外添剤を用いてもよい。外添剤としては、シリカ、カーボン、アルミナ、酸化チタン、酸化亜鉛、樹脂做粉、酸化スズ、など従来公知のものが用いられる。

本発明の現像剤組成物において、トナーは混練 物砕法、スプレイドライ法、直接重合法等、公知 の任意の方法で製造することができる。

トナーの粒径は、コールターカウンター法で測定した平均粒度d50が1~20μmの範囲にあるのが好ましく、より好ましくは5μm~15μmの範囲にある。

実施例

次に、本発明を実施例によって説明するが、本 発明は、これ等によって限定されるものではない。 実施例 1

スチレン/n-アチルメタクリレ 60重量部 -ト共重合体

微粉末と、ソープフリー乳化重合で合成したアクリル樹脂微粉末を約0.8重量%添加混合し、キャリアと組合せて現像剤とし、複写機FX-2300(富士ゼロックス株式会社製)で走行テストを行ったところ、30000枚の連続コピーテストでも、画質変化は見られず、環境に対しても安定で、極めて良好なコピーが得られた。

実施例2

実施例1のトナーに1.0重量%の疎水性シリカ微粉末を添加混合し、一成分非磁性現像剤を調整した。

この現象剤を、下記構成の一成分現像装置に実装し、複写版FX-2300改造機で走行テストを行ったところ、10000枚の連続コピーテストの間、極めて安定した良好なコピーが得られた。現像機からサンプリングしたトナーの帯電量は、約-15 μ C/gであり、かつ、電荷分布も非常にシャープであった。

一成分現像装置は、(1)架橋フェノール倒脂、 補強剤、カーボンブラックからなる、電気抵抗率 (Tg = 65℃、Hn=30000、Hw=70000) スチレン/ビニルベンゼンスル 30重量部 ホン酸Na共重合体

(ビニルベンゼンスルホン酸Na約3 mol%、 Tg=75℃、Hn=7000 、Hw=10000)

カーボンブラック

10重量部

上記の成分を混合し、粉砕して、粒径 d 50 = 13μmのトナーを調整し、帯電量を測定した。 鉄粉キャリアに対して、低温低湿(10℃、RH 20%)及び高温高湿(℃、RH 80%)の全環境下で、約-30μc/gと高帯電量を示し、しかも帯電の立上りは極めて早く、またチャージスペクトログラフ法で電荷分布を測定したところ、電荷分布はシャープで、逆極性トナーは全く見られなかった。

メチルメタクリレート系共重合体で被覆したキャリアに対しても同様に帯電量を測定したが、全環境とも、約-35 μ C \prime S と高帯電量を示し、電荷分布も極めてシャープであった。

このトナーに、約0.7重量%の疎水性シリカ

実施例3

実施例 1 のトナー 構成材料である、スチレン/ビニルベンゼンスルホン酸 N a共重合体の N a + を 1/2 Z n $^{2+}$ に置換したスチレン/ビニルベンゼンスルホン酸 Z n 共垂合体を調整し、他は、実施例 1 と同様の処方で粒径 d 50=13 μ π のトナーを得た。

このトナーの帯電量を、実施例1と同様に測定 . に鉄粉系キャリアに対して帯電量を測定したところ、鉄粉系キャリアに対して、全環境で ろ、シアン、マゼンタ、イエロー3色トナーすべ ちー20μc/gと極めてよく崩った でわー50~-60μc/gと極めてよく崩った 高帯電量を示し、更に、帯電の立上り、電荷分布が、環境安定性と電荷分布のシャープさは、この のシャープさ、環境安定性も良好であった。上記トナーの方が更に優れていた。

このトナーに〇. 7重量%の疎水性シリカ徴粉末と〇. 5重量%の脂肪酸金属塩を添加、混合し、更にキャリアと混合し、複写機FX-2300で3000枚の連続コピーテストを行ったところ、実施例2と同様に極めて良好な画像が得られた。

実施例4

実施例1のトナーのカーボンブラック10重量部を

シアン額料 (C.I.Pigment Blue 15:3) マゼンタ顔料 (C.I.Pigment Red 57:1)

イエロー顔料 (C.I. Pigment Yellow 12) 各々、5重量部で置換し、粒径 d 50 = 1 3 μ π の 3種のカラートナーを試作した。実施例 1 と同様

定に得られた。

実施例5

このトナーの搭電量を実施例1と同様に測定したところ、鉄粉系キャリアに対して、全環境で約-25μC/gと良好な帯電性を示した。帯電の立上り速度、電荷分布のシャープさも非常に良好であった。

このトナーに O. 7重 景 % の 疎 水性 シリカ 微粉 末と O. 5 重 量 % の 脂肪 酸 金 属 塩 を 、 添 加 混 合 し 、 更 に キャリア と 混 合 、 現 像 削 と し 、 複 写 機 F X ー 2 3 0 0 で 3 0 0 0 0 枚 の 連 続 コ ピーテスト を 行った が 、 極 め て 良 好 な 画質 が 得 ら れ た 。

実施例6

スチレン/プチルアクリレート 50重量部

上記、3種のトナーにそれぞれ疎水性シリカ微粉末0.7重量%脂肪酸金属塩0.8重量%を添加混合し、更にトナー濃度6%で、フェライトキャリアと混合し、3色のカラー現像剤を調整した。複写機FX-2300で走行テストを行ったところ、3色トナーとも各1000枚の連続コピーテストで、極めて発色性のよいカラーコピーが安

共節合体

(Tg = 65℃、Hn=170000 、Hw=420000) スチレン/プチルアクリレート/ 35重量部 ビニルベンゼンスルホン酸 Z n

共重合体

(Tg = 60℃、Hn=7000 、Hw=15000) (ビニルベンゼンスルホン酸 Z n 約2 mol%) 低分子量ポリプロピレンワックス 5重量部 カーボンプラック 10重量部

更に、シリコーン系樹脂を被覆したフェライト キャリア(粒径約70μm)、パーフロロアクリ レートとメチルメタクリレートの共重合体を被覆 したフェライトキャリアに対しても、同様に帯電量を測定したが、トナー濃度、約5%において、約-15μc/g~-20μc/gの帯電量を示し、極めて良好、かつ、安定な帯電性が確認された。

このトナーに、更に疎水性シリカ徴粉末0.7 重量%とアクリル系樹脂微粉末0.5重量%を 加、混合し、先のシリコーン系樹脂被覆キャリア と組合せ、複写機FX-2830(富士ゼロック ストを行った。連続5000 枚のコピーテストの間、常に安定、かつ、非常に 良好なコピーが得られた。

比較例1

スチレン/n-プチルメタクリ

90重量部

レート共重合体

(Tg = 65%, Hn=30000, Hw=70000)

カーボンブラック

10重量部

 量部を添加混合し、帯電量を測定したところ、約 -7μ C / g の比帯電量が得られた。帯電量の環 境依存を確認したところ、高湿度下で帯電量の低 下が目立った。また、チャージスペクトログラフ 法で電荷分布を測定したところ、電荷分布が広く、 逆極性トナーが多かった。また、帯電量の立上り は、全環境とも遅かった。

比較例2

スチレン/n-プチルメタクリ

88重量部

レート共重合体

(Tg = 65°C, Hn=30000, Hw=70000)

ドデシルベンゼンスルホン酸Na

2重量部

カーボンブラック

10重量部

上記成分を混合、粉砕し、 位径 d 50 = 13 μm のトナーを得た。比較例 1 と同様に帯電量測定したところ、通常環境で約 - 7 μ c / g と、比較例 1 とほぼ同等の帯電性を示した。しかし、高湿下での帯電性は比較例 1 よりさらに大きく、電荷分布を測定したところ、ほとんど逆極性トナーであった。帯電の立上りは、見掛上、比較例 1 とほぼ

同程度であった。

発明の効果

本発明の現像剤組成物は、キャリアを用いる二成分現像法及び、キャリアを用いない一成分現像 法のいずれにも適用できる。

> 特許出願人 富士ゼロックス株式会社 代理人 弁理士 渡部 副

5	第13	王の 能	売き						
Ć	9発	明	者	曾	山	秀	彦	神奈川県南足柄市竹松1600番地 竹松事業所内	富士ゼロツクス株式会社
Ć	9発	明	者	斉	薜		進	Advantage (at 1979 and a margin at 1974 at 197	富士ゼロツクス株式会社